

⁽¹⁹⁾ RU ⁽¹¹⁾ 2 017 866 ⁽¹³⁾ C1

(51) MNK⁵ D 01 F 6/80

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 5057654/05, 04.08.1992
- (46) Дата публикации: 15.08.1994
- (56) Ссылки: 1. Патент США N 3869430, кл. С 08G 20/20, опублик. 1975.Патент США N 3673143, кл. С 08G 51/50, опублик. 1972.Патент Франции N 2277869 кл. С 09D 3/70, опублик. 1978.Патент ФРГ N 3605394 кл. С 08L 77/10, опублик. 1987.
- (71) Заявитель: Черных Т.Е., Шорин С.В., Куянцева И.Ф., Манина О.И., Комиссаров В.И.
- (72) Изобретатель: Черных Т.Е., Шорин С.В., Куянцева И.Ф., Манина О.И., Комиссаров В.И., Тихонов И.В.
- (73) Патентообладатель: Черных Татьяна Егоровна

(71) Заявитель (прод.): Тихонов И.В.

(54) ФОРМОВАННОЕ ИЗДЕЛИЕ

(57) Реферат:

Использование: формованные изделия применяют для армирования пластмасс, в резинотехнических изделиях, в качестве шинного корда и технических материалов для фильтрации и изоляции. Сущность изобретения: формованные изделия на основе ароматических сополимидов п-структуры характеризуются структурной формулой

T (CO-Ar₁-CO-NH-Ar₂-NH-)_M (CO-Ar₁-CO-NH-Ar₃-NH)_n q

при m=0,2 - 0,8 m+n=1,0 или II $T(CO-Ar_1-CO-NH-Ar_1-NH)_m(CO-Ar_1-CO-NH-Ar_3-NH-)_m(CO-Ar_1-CO-NH-Ar_4-NH-)_1_q$ при m=0,1 - 0,7, I=0,05 - 0,65 и m+n+I=1,0, где Ar_1 , Ar_2 , Ar_3 , Ar_4 , - двухвалентные ароматические радикалы в пара - положении, причем имеет формулу , где R -

атом СI или H, **Аг**₂ ; где R₁ - алкил

радикал, алкоксирадикал с числом углерода C_4 , атом галоида или H; Ar_3 - является гетероциклическим радикалом формулы , где у -

атом О, N, S или NH; Aг₄ - является радикалом формулы —

характеризуется углом разориентации по крайней мере 2°, линейной плотностью по крайней мере 25,2 текс, прочностью на разрыв по крайней мере 170 гс/текс, начальным модулем упругости по крайней мере 9100 кгс/мм², удлинением 2,0 - 3,8, коэффициентом линейного расширения при 20 - 50°C, равным 4.0·10⁷ мм/град, при 50 - 100°C, равным (7 - 8,0) (7.0-8.0)·10⁻⁶, кислородным индексом 35 - 45 и разрушающим напряжением по крайней мере 320 кг/мм². 3 табл., 1 ил.



(19) RU (11) 2 017 866 (13) C1

(51) Int. Cl.⁵ D 01 F 6/80

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

- (21), (22) Application: 5057654/05, 04.08.1992
- (46) Date of publication: 15.08.1994

- (71) Applicant: CHERNYKH T.E., SHORIN S.V., KUJANTSEVA I.F., MANINA O.I., KOMISSAROV V.I.
- (72) Inventor: CHERNYKH T.E.,
 SHORIN S.V., KUJANTSEVA I.F., MANINA
 O.I., KOMISSAROV V.I., TIKHONOV I.V.

ဖ

9

 ∞

(73) Proprietor: CHERNYKH TAT'JANA EGOROVNA

(71) Applicant (cont.): TIKHONOV I.V.

(54) MOLDED ARTICLE

(57) Abstract:

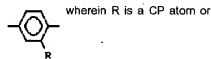
FIELD: molded articles. SUBSTANCE: molded articles based on aromatic copolymides of the p-structure have the structural formula I:

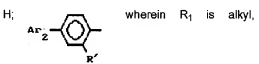
T (CO- Δr_1 -CO- Δr_2 -NH- Δr_2 -NH- Δr_3 -NH- Δr

 $T(CO-Ar_1-CO-NH-Ar_1-NH)_n(CO-Ar_1-CO-NH-Ar_3-NH-)_n(CO-Ar_1-CO-NH-Ar_4-NH)_1_q$

wherein m is 0.1-0.7, 1 is 0.05- 0.65 and m+n+1 is 1.0, wherein Ar₁, Ar₂, Ar₃ and Ar₄ are divalent aromatic radicals in the para-position; having the

formula:





C₄ alkoxy, a halogen atom or H; Ar₃ is a heterocyclic radical of the formula:

N, S atom or NH; Ar₄ is a radical of the formula:

and has a disorientation angle of

at least 2°; a linear density of at least 25.2 tex a breaking strength of at least 170 gs/tex, an initial elasticity modulus of at least 9100 kgf/mm²; an elongation of 2.0-3.8; a linear expansion coefficient of 4.0 ·10⁷ mm/deg at 20-50 C and (7.0-8.0) ·10⁻⁶ at 50-100 C; an oxygen index of 35-45; and a breaking stress of at least 320 kg/mm². EFFECT: improved properties of molded articles. 3 tbl

Изобретение относится к технологии формованных изделий, например волокон, нитей, пленок, фольги из ароматических сополиамидов п-структуры, обладающих высокими механическими свойствами и используемых для армирования пластмасс, в резинотехнических изделиях, в качестве шинного корда и технических материалов для фильтрации и изоляции.

Одним из важных свойств, обуславливающих широкое применение ароматических полиамидов в различных отраслях техники, является их устойчивость к действию высоких температур, химических веществ различной природы, а также ограниченная горючесть.

Нити и пленки из таких материалов обладают очень хорошими механическими свойствами, например высокой прочностью и начальным модулем, и находят применение для армирования пластмасс, в резинотехнике и т.д.

Получают ароматические полиамиды взаимодействием ароматических диаминов с хлорангидридами ароматических кислот дикарбоновых апротонных органических растворителях амидного типа N,N-диметилацетамид (ДМАА), N-метилпирролидон (N-МП) и др. с добавками CaCl₂ и LiCl. Нити с высокой прочностью и высоким начальным модулем получают из таких полиамидов, у которых двухвалентные ариленовые остатки соединены пара-положении, благодаря чему образуются жесткие палочкообразные макромолекулы.

Известны ароматические полиамидные волокна, полученные из полипарафенилентерефталамида (ПФТА), которые обладают прочностью элементарной нити 22 г/д и начальным модулем 900 г/д. Получают их по сухо-мокрому способу из растворов ПФТА в конц. H₂SO₄ [1].

Известны волокна, полученные из анизотропного раствора полимера формулы

с прочностью 126 гс/текс и модулем

双

2

 ∞

တ

മ

упругости 170 г/д. Волокно обладает низкими физико-механическими свойствами [2].

Известно волокно из сополиамида, содержащего амидные и гетероциклические звенья формулы

Прочность волокон, полученных формованием из анизотропных сернокислотных растворов таких полимеров, достигает 270 гс/текс и начальный модуль 9175 кгс/мм² [2]. Известные волокна обладают низким начальным модулем.

Все перечисленные волокна получают из анизотропных растворов в

концентрированной серной кислоте. Полимер сначала получают низкотемпературной поликонденсацией в амидном растворителе, высаживают его, промывают, сушат, а затем осуществляют повторное растворение полимера в кислоте. Поэтому процесс получения таких волокон является не экономичным.

Наиболее близким техническим решением является решение, в котором раскрыты волокна на основе сополиамидов имеющие повторяющиеся структурные единицы

где Ar и Ar I - двухвалентные ароматические остатки с валентными связями в пара-положении, R:CH $_{3}$ -, CH $_{3}$ O-, CI;

R ¹ - метиловый остаток или группировка -O-Ar-O [4]. Приведенные сополиамиды могут перерабатываться из растворов в апротонном растворителе в формованные изделия, например, волокна и нити с прочностью до 201 сН/текс и начальным модулем до 7900 сН/текс 11455 кгс/мм².

Однако указанные свойства в некоторых случаях не являются достаточно высокими.

Задачей, на решение которой направлено заявленное изобретение, является получение формованных изделий с повышенными физико-механическими свойствами. Необходимый технический результат достигается за счет того, что формованные на основе ароматических изделия сополиамидов п-структуры, предложению, характеризуются, структурной формулой І

$$-CO-NH-Ar_{4}-NH)_{1}_{q}$$

$$-CO-NH-Ar_{3}-NH)_{n}$$

$$-CO-Ar_{1}$$

при m = 0,1-0,7; I = 0,05-0,65 и m+n+I = =1,0 где Ar_1 , Ar_2 , Ar_3 , Ar_4 - двухвалентные ароматические остатки в пара-положении, причем Ar_1 является остатком дикарбоновой кислоты формулы

или H, Ar₂ - является остатком диамина формулы

$$H_2N$$
 NH_2 (B) rge R^1

алкил-радикал, алкокси-радикал или атом галоида;

Ar₃ - является гетероциклическим радикалом формулы

-3-

40

45

55

60

где y - атом 0,S,NH

 Ar_4 - является остатком диамина формулы H_2N NH_2 (D с характеристической

вязкостью 5,9-10,9 дл/г, линейной плотностью 25,4-27,8 текс. углом разориентации 2-4°, прочностью на разрыв 170-250 гс/текс, удлинением 2,2-3,8% начальным модулем упругости 9100-16000 кгс/мм², влагопоглощением 1,5-4,2%, кислородным индексом 35-45 и коэффициентом линейного термического расширения в интервале температур 20-50°C 4,0 10^{-7} , в интервале температур 50-100°C (7,1-8,0) 10^{-6} .

Формованные изделия получают из сополиамида необходимой структуры, получаемого при использовании смеси двух диаминов (структура I) или смеси трех диаминов (структура 11), взаимодействующих с дихлорангидридом ароматической дикарбоновой кислоты (ДХА).

При этом состав смеси диаминов В и С в суммарному количеству процентах К диаминов, используемых для синтеза сополиамида структурной формулы I может быть выбран в интервале 20-80 мол.% каждого диамина. Причем В+С=100 мол.%. Состав смеси трех диаминов В, С и D в молярных процентах к суммарному количеству диаминов, используемых для синтеза сополиамида структурной формулы II, может быть определен графически в системе трехугольных координат, изображенной на чертеже. При этом молярная доля каждого диаминного компонента лежит внутри области, ограниченной вершинами многоугольника следующими CO координатами: точка Р соответствует 15 мол.% В, 80 мол. С, 5 мол. % D, точка Q соответствует 5 мол.% В, 80 мол.% С, 15 мол.% D, точка R соответствует 5 мол. B, 25 мол.% С, 70 мол.% D, точка S соответствует 25 мол.% В, 5 мол.% С, 70 мол.% D,

точка Т соответствует 75 мол.% В, 5 мол.% С, 20 мол.% D, точка U соответствует 75 мол.% В, 20 мол.% С, 5 мол.% D.

Особо предпочтительной областью является область, ограниченная вершинами многоугольника CO следующими координатами: точка Р соответствует 15 мол.% В, 80 мол.% С, 5 мол.% D, точка Q ¹ соответствует 10 мол.% В, 80 мол.% С, 10 мол.% D, точка RI соответствует 10 мол.% B, мол.% С, 50 мол.% D, точка S ¹ соответствует 25 мол.% В, 20 мол.% С, 55 мол.% D, точка U соответствует 75 мол.% B, 20 мол.% С, 5 мол.% D.

 ∞

ത

တ

Эта область также представлена на чертеже.

Характеристическая вязкость образующихся сополиамидов равна 5,9-19,9 дл/г и определена по известной методике как отрезок, отсекаемый на ординате прямой зависимости приведенной вязкости от концентрации:

$$[\eta] = \begin{bmatrix} \underline{\eta} & \underline{g} & \underline{g} \\ \underline{g} & \underline{g} \end{bmatrix}$$
 при $C \rightarrow C$

В качестве растворителя для измерения удельной вязкости полимера и последующего разбавления растворов используют ДМАА с добавкой 3% хлорида лития.

Поликонденсацию смеси диаминов с дихлорангидридом ароматической дикарбоновой кислоты проводят в апротонном полярном растворителе амидного типа, например N,N ДМАА или N-МП, с добавками хлоридов кальция или лития для повышения растворяющей способности. Температура поликонденсации 0°C - 25°C. Реакцию поликонденсации проводят таким образом, что по окончании ее поликонденсат содержит от 4,0 до 5,7% полимера. Химическая структура подтверждена элементным анализом и ИКС. Данные приведены в табл.1.

Поликонденсация может быть остановлена известным приемом, например путем добавки такого монофункционального соединения, как бензоилхлорид, ацетилхлорид и т.п.

Согласно изобретению для приготовления поликонденсационного раствора с вязкостью, требуемой для дальнейшей переработки, реакцию поликонденсации можно остановить путем неэквимолярной загрузки дихлорангидрида дикарбоновой кислоты по отношению к смеси диаминов. При молярном соотношении смеси диаминов дихлорангидрида, равном 1:(0,97-0,99), образуется поликонденсационный раствор с требуемой вязкостью в диапазоне 280-980 П. Характеристическая вязкость образующихся при этом сополиамидов изменяется от 5,9 до 10,9 дл/г.

Согласно изобретению, по окончании реакции поликонденсации отпадает необходимость в нейтрализации связанного растворителем хлористого водорода, что значительно упрощает процесс получения и переработки поликонденсационного раствора непосредственно в формованные изделия, например нити, волокна и пленки. При этом температура переработки поликонденсационного раствора не превышает 20-25°C.

Для изготовления формованных изделий поликонденсационный раствор сополиамидов, описанных выше, должен быть отфильтрован, дегазирован, и известным способом переработан в дальнейшем в волокна, нити, пленки и другие изделия. Волокна, нити можно получать как по мокрому, так и по сухо-мокрому способам. В качестве осадительной ванны используют водный раствор амидного растворителя, который применяют для синтеза сополиамида. Также можно использовать водный раствор соли, например раствор хлорида кальция или лития.

Свежесформованные волокна подвергают пластификационной вытяжке до 120%, пропускают через промывочную ванну, через сушильные ролики при 120-140°С, термообрабатывают при 320-350°С и дополнительно термовытягивают при 360-420 °С на 1-3%.

Для получения пленок поликонденсационный раствор должен быть сначала разбавлен до 1,5-2,5% амидным

растворителем, отфильтрован и отдегазирован. С помощью скребка раствор отливают в пленку, фольгу, которые подвергают коагуляции в воде. Пленку затем промывают водой и сушат при 85°C в вакууме.

Пример 1. Ароматический сополиамид из 100 мол. % терефталоилхлорида, 40 мол. 2-хлор-парафенилендиамина и 60 мол. % 5(6)-амино-2-(п-аминофенил)-бензимидазола.

3,03 г (0,0212 моль) 2-хлор-п-фенилендиамина, 7,15 г (0,0319 М) 5(6)-амино-2(п-аминофенил)бензимидазола и 10,8 г хлористого лития растворяют под азотом в 375 мл безводного ДМАА. После растворения диаминов раствор охлаждают до 8°C и при постоянном перемешивании 10,62 (0,0523 лобавляют Г терефталоилхлорида в течение 50 мин. Вязкость раствора при этом постепенно увеличивается и составляет в конце перемешивания 520 П. Вязкий раствор сополиамида дополнительно перемешивают в течение 1,5 ч при 22-25°C. Раствор содержит 4,5% сополиамида, 2,8% LiCl, 1,0% связанного хлористого водорода (HCI). Растворенный сополиамид имеет [η] = 7,9 дл/г.

Раствор сополиамида отфильтровывают, дегазируют и из него формуют волокна по мокрому способу. Формование осуществляют через фильеру с 60 отверстиями диаметром 0,1 горизонтальную М каждое В коагуляционную ванну состоящую из 55%-ного раствора ДМАА в воде, при температуре 20°C со скоростью 13 м/мин. с отрицательной фильерной вытяжкой. Полученные волокна были пропущены через промывочную ванну, сушильные ролики при 123°С и затем термообработаны при 320°С в течение 30 мин. После дополнительного термовытягивания на воздухе при 370 °C со скоростью 35 м/мин волокно линейной плотности 25,4 текс имеет следующие показатели:

П/У/М/ σ = 230/3,8/13500/ 470 и угол разориентации 6°, где П - относительная разрывная нагрузка комплексной нити, гс/текс, У - удлинение волокна при разрыве, % , М - динамический (начальный) модуль упругости волокна, кг/мм², σ - разрушающее напряжение в микропластике, кг/мм². Коэффициент линейного термического расширения при 50-60 °C = 7,2 · 10 · 6 мм/град, влагопоглощение 2,2%, кислородный индекс = 40. Свойства полученного сополиамида приведены в табл.2, свойства полученной нити - в табл.3.

双

 ∞

ത

Пример 2. Ароматический сополиамид из 100 мол.% терефталоилхлорида, 60 мол. % 2-хлор-п-фенилендиамина и 40 мол.% 5 амино-2-(п-аминофенил/бензоксазола.

4,95 г (0,0347 М)
2-хлор-п-фенилендиамина, 5,23 г (0,0231 М) 5
амино-2-п-аминофенил/бензоксазола и 12,0 г
хлорида лития растворяют в азоте в 369 мл
N-МП. После растворения диаминов раствор
охлаждают до 10°С и при постоянном
перемешивании добавляют 11,6 г (0,0572 М)
терефталоилхлорида, т.е. 99% от
эквимолярного количества к смеси диаминов.
Вязкость постепенно увеличивается и
составляет в конце перемешивания 480 П.
Вязкий раствор полимера дополнительно

перемешивают в течение 2,5 ч. при 20-24°С. Состав раствора и характеристики сополиамида приведены в табл.2. Раствор сополиамида был отфильтрован, дегазирован и сформован по мокрому способу, как в примере 1. После промывки полученные волокна были пропущены через сушильные ролики при 120°С, термообработаны при 340°С в течение 40 мин. Затем нити дополнительно подвергают термовытяжке на воздухе при 375°С со скоростью 35 м/мин. Свойства приведены в табл.3.

П р и м е р 3 (контрольный). Ароматический сополиамид получают аналогично примеру 2, но добавляют 100% от эквимолярного количества к смеси диаминов терефталилхлорида. А вязкость раствора при этом быстро возрастает и через 15 мин реакционная смесь приобретает гелеобразное состояние. Раствор при этом очень гетерогенный и не может быть сформован.

Пример 4. Ароматический сополиамид из 100 мол. % терефталоилхлорида, 80 мол. % 2-хлор-п-фенилендиамина и 20 мол. % 5(6)-амино-2(п-аминофенил)бензимидазола.

6,22 г (0,0436 М)
2-хлор-п-фенилендиамина, 2,44 г (0,0108 М)
5(6)-амино-2-(п-аминофенил)бензимидазола и
11,4 г хлористого лития растворяют в токе
азота в 380 мл ДМАА. После растворения
диаминов раствор охлаждают до 10°С и при
постоянном перемешивании добавляют 10,8 г
(0,0532 М) терефталилхлорида в течение 60
мин. Вязкость раствора при этом постепенно
увеличивается и составляет в конце
перемешивания 650 П. Вязкий раствор
сополиамида дополнительно перемешивают в
течение 2 ч при 20-24°С. Характеристики
раствора и сополиамида приведены в табл.1.

Раствор сополиамида фильтруют, дегазируют и из него формуют нити по сухо-мокрому способу через воздушную прослойку 10 мм в осадительную ванну, содержащую 20% -ный раствор ДМАА в воде. Температура осадительной ванны 20°С. Фильера - 6°/0,1. Формование осуществляют со скоростью 21 м/мин с отрицательной фильерной вытяжкой и пластификационной вытяжкой до 70%. Полученные волокна пропускают через промывочную ванну, сушильные ролики . при 120°C. термообрабатывают при 345°C. После дополнительного термовытягивания на воздухе при 360°C со скоростью 30 м/мин получают нити линейной плотности 25.5 текс. Свойства приведены в табл.3.

Пример 5. Ароматический сополиамид из 100 мол.% терефталоилхлорида, 20 мол. % 2-хлор-п-фенилендиамина, 80 мол.% 5-амино-2/п-аминофенил-бензтиазола.

Мономеры, количество которых указано в табл. 2, растворяют в 456 мл N-МП. После растворения диаминов раствор охлаждают до 0°С и при постоянном перемешивании добавляют терефталоилхлорид в течение 65 мин в количестве 13,3 г (0,0669 М). Вязкость раствора увеличивается и составляет в конце дозировки 950 П. Вязкий раствор сополиамида дополнительно перемешивают в течение 2 ч при 21-24°С. Характеристики раствора и полученного сополиамида приведены в табл. 2.

Из полученного раствора формуют волокно аналогично примеру 1. В качестве осадительной ванны используют 15%-ный раствор N-МП в воде. После промывки полученные волокна пропускают через сушильные ролики при 110°С и термообрабатывают сначала при 345°С 30 мин, а затем термовытягивают при 380°С со скоростью 35 м/мин. Свойства приведены в табл.3.

Пример 6. Ароматический сополиамид из 100 мол.% 2-хлортерефталоилхлорида 80 молях п-фенилендиамина и 20 мол.% 5(6)-м амино-2-/п-аминофенилбензимидазола.

Мономеры, количество которых указано в табл.2, растворяют в 462 мл N-МП. После растворения диаминов раствор охлаждают до 5°С и при постоянном перемешивании добавляют 17,16 г (0,0723 М) 2-хлортерефталоилхлорида в течение 65 мин. После дополнительного перемешивания в течение 1 ч при 23-25°С вязкость раствора составляла 280 П. Характеристики раствора и полученного сополиамида приведены в табл.2.

Раствор сополиамида отфильтровывают, дегазируют и из него формуют нити по сухо-мокрому способу, как в примере 4. При этом осадительная ванна имеет температуру 21°С и содержит 22%-ный водный раствор N-MП. Волокна термообрабатывают при 320°С и затем дополнительно термовытягивают при 370°С со скоростью 35 м/мин. Свойства приведены в табл.3.

Пример 7. Ароматический сополиамид из 100 мол. % терефталоилхлорида, 70 мол. % 5(6)-амино-2/п-аминофенил-бензимидазола и 30 мол. % п-фенилендиамина.

Мономеры, количество которых указано в табл.2, растворяют в 464 мл ДМАА. После растворения диаминов раствор охлаждают до 8°С и при постоянном перемешивании добавляют 12,64 г (0,0623 М) терефталоилхлорида в течение 55 мин. Вязкость раствора при этом постепенно увеличивается и после дополнительного перемешивания при 20-23°С в течение 1,5 ч составляет 540 П.

刀

 ∞

တ

တ

Характеристики раствора и сополиамида приведены в табл.2. Из полученного раствора сополиамида формуют нити аналогично примеру 4. Полученные нити сушат при 136 °C, термообрабатывают при 340°C дополнительно термовытягивают на воздухе при 375°C со скоростью 35 м/мин. Свойства нити приведены в табл.3.

Пример 8. Ароматический сополиамид из 100 мол.% терефталоилхлорида, 40 мол. % 2,5-диаминотолуола и 60 мол.% 5(6)-амино-2/п-аминофенил) бензимидазола.

6,94 г (0,0356 М) 2,5-диаминотолуола в виде хлоргидрата, 11,99 г (0,0535 М) 5(6)-амино-2/п-аминофенил)бензимидазола и 26 г хлорида лития растворяют в 529 мл ДМАА в азоте. После растворения диаминов раствор охлаждают до 5°С и при постоянном перемешивании добавляют 17,9 г (0,0882 М) терефталоилхлорида в течение 50 мин. После дополнительного перемешивания при 20-22°С в течение 2 ч вязкость раствора составляет 650 П. Характеристики раствора и сополиамида приведены в табл.2.

Из раствора сополиамида формуют

волокна аналогично примеру 1. После промывки полученные волокна пропускают через сушильные ролики при 135°С и термообрабатывают при 346°С в течение 25 мин. Затем дополнительно термовытягивают на воздухе при 377°С со скоростью 33 м/мин. Свойства приведены в табл.3.

Пример 9. Ароматический сополиамид из 100 мол.% терефталоилхлорида, 40 мол.%, 2,5-диаминометоксибензола и 60 мол.% 5(6)-амино-2/-п-аминофенил бензимидазола.

4,42 г (0,0320 М)
2,5-диаминометоксибензола, 10,77 г (0;0481 М) 5(6)амино-2/п-аминофенил)бензимидазола и 17,1 г хлорида кальция растворяют в азоте в 527 мл N-МП. После растворения диаминов раствор охлаждают до 0°С и при постоянном перемешивании добавляют 16,05 г (0,0791 М) терефталоилхлорида в течение 70 мин. После дополнительного перемешивания при 23-25°С в течение 1,5 ч вязкость раствора и сополиамида приведены в табл.2.

раствора сополиамида сухо-мокрому способу, как в примере 4 формуют нити. При этом осадительная ванна имеет температуру 23°C и содержит 23% -ный раствор N-MΠ. Формование осуществляют со скоростью 20 м/мин с отрицательной фильерной вытяжкой и положительной пластификационной до 75%. Полученные волокна пропускают промывную ванну, сушильные ролики, с 141°C. температурой затем термообрабатывают при 345°C в течение 40 мин и дополнительно термовытягивают при 375°C со скоростью 32 м/мин. Свойства приведены в табл.3.

Пример 10. Ароматический сополиамид из 100 мол.% терефталоилхлорида, 25 мол. % 2-хлор-п-фенилендиамина, 50 мол. % 5(6)амино-2/п-аминофенил/бензимидазола и 25 мол.% п-фенилендиамина.

(0,0197 2,81 2-хлор-п-фенилендиамина, 8,84 г (0,0395 М) 5(6)амино-2-(п-аминофенил)бензимидазола. 2,12 г (0,0197 М) п-фенилендиамина и 16,5 г хлорида лития растворяют в токе азота в 565 мл ДМАА. После растворения диаминов раствор охлаждают до 8°C и при постоянном перемешивании добавляют 15,84 г (0,078 М) терефталоилхлорида в течение 90 мин. После дополнительного перемешивания при 24°C в течение 1,2 ч вязкость раствора сополиамида составляет 630 Характеристики раствора и сополиамида приведены в табл.2.

Раствор сополиамида формуют по мокрому способу, как в примере 1. При этом осадительная ванна содержит 55%-ный водный раствор ДМАА и имеет температуру 24°С. Формование осуществляют со скоростью 14 м/мин с отрицательной фильерной вытяжкой и пластификационной вытяжкой до 90%. Полученные волокна пропускают через промывочную ванну, сушильные ролики с температурой 132°С, термообрабатывают при 340°С 30 мин и дополнительно термовытягивают на воздухе при 380°С со скоростью 45 м/мин. Свойства полученной нити приведены в табл.3.

П р и м е р 11. Аналогичен примеру 9. Другие условия и свойства см. табл. 1-4.

при m = 0,1 - 0,7;I = 0.05 - 0.65; m + n + l = 1.0

где Аг₁, Аг₂, Аг₃ и Аг₄ - двухвалентные ароматические радикалы в параположении, причем Аг₁ имеет формулу

-NH)_m(CO-Ar₁

15

20

25

30

где R - Cl или H;

где R₁ - алкилрадикал, алкоксирадикал с 4 атомами углерода, галоид или водород; Аг₃ - гетероциклический радикал формулы

где Y - O, N, S или NH, Аг₄ - радикал формулы

с характеристической вязкостью 5,9 - 10,9 дл/г и углом разориентации по крайней мере 2 °, линейной плотностью по крайней мере 25,4 текс, прочностью на разрыв по крайней мере 170 гс/ текс, начальным модулем упругости по крайней мере 9100 кгс/мм², удлинением 2,0 -3,8%, коэффициентом линейного расширения при 20 - 50°C, равным 4,0 - 10⁻⁷мм/град, при 50 - 100°C - $(7,1 - 8,0) \cdot 10^{-6}$, кислородным 35 - 45 и разрушающим напряжением по крайней мере 320 кг/мм².

2-хлор-п-фенилендиамина, 5,35 г (0,0222 M) 5-амино-2(п-аминофенил)бензтиазола, 3,07 г (0,0222 М) 2,5-диаминометоксибензола и 18,0 г хлорида кальция растворяют в токе азота в 554 мл N-MП. После растворения диаминов раствор охлаждают до 10°C и при постоянном 'перемешивании добавляют 17,89 г (0,0881 M) терефталоилхлорида в течение 1 ч. После дополнительного перемешивания в течение 2 ч при 21-23°С вязкость раствора сополиамида составляет 980 П. Характеристика раствора и

(0.0444.

2-хлор-п-фенилендиамина,

5-амино-2/п-аминофенилбенэтиазола мол.% 2,5-диаминометоксибензола.

сополиамида приведена в табл.2. Раствор сополиамида отфильтровывают, дегазируют и из него формуют волокна по сухо-мокрому способу в водную ванну, содержащую 20% N-МП, как в примере 4. После термообработки при 340°C ними дополнительно подвергают термовытягиванию при 375 °C со скоростью

Примеры 13-22. В примерах 13-22 ароматические сополиамиды получают, как в примере 10 с использованием мономерных компонентов, указанных в табл.4. Свойства раствора и полученного сополиамида приведены в табл.2, условия получения нити и ее свойства - в табл.3.

35 м/мин. Свойства приведены в табл.3.

Формула изобретения:

ФОРМОВАННОЕ ИЗДЕЛИЕ, выполненное из ароматического сополиамида на основе ароматической дикарбоновой кислоты и смеси ароматических диаминов. отличающееся тем, что качестве ароматического сополиамида оно содержит соединение структурной формулы

CO-Ar₁-CO-NH-Ar₂-NH

刀

 ∞

50

45

55

60

-7-

аблица1

7 ∞ တ

RU 2017866 C1

Продолжение табл.1

Пример	Вычислено	8 но, %	Примечание
-	z	IJ	
-	13.94	4,42	
2	12,81	96'9	ИКС полученных
2			сополиамидов
4	11,63	9,83	показывает по-
Ŋ	14,92	2,10	иди ение при
9	11,36	12,01	1020 cm ⁻¹ /CO-NH/
	14,91	10,03	1600 cm 1/N-H/
۵	14,32	•	и 1650 см ⁻¹ /С-О/
· თ	14.04	•	
10	13,79	2,91	
Ξ	11,14	3,14	
12	10,76	90'9	Найдено S 2,73 %
13	14,24	2,26	Вычислено S 2,96 %
14	12,31	6,25	В УФ-спектрах
15	11,78	8,71	серокислотных
16	12,42	1,30	растворов со-
17	13.48	5,13	полиамидов
18	13,38	3,03	/C-1 10 ⁻³
19	11,54	6,65	/u/anom
20	14,60	2.18	наблюдается
21	14,40	1,14	сдвиг максиму-
22	12,28	2,71	ма поглощения в
			длинноволновую
			область /345,6 нм/
		•	по сравнению с
			110 1A /330 HM/.
			что свидетельству-
			ет об увеличении
			сопряженности,
			обусловленной на-
			личием бензимида-
			зольного цикла

RU 2017866 C

RU 2017866 C

/13,5r/
CaCtz
CaCtz
-1-1CaClz _''_ _''-CaCl₂ /14,8r/ CaCl₂ /15r/ CaCl₂ Соль Растворит. AMAA -"-AMAA N-MI AMAA N-MI N-MI N-MI N-MI MAAA MAAA 1 Колич, ДХА, % от теор. 98.5 99.0 100 98.8 99.2 98'6 999.0 998.0 998.0 999.7 998.7 999.7 999.7 999.7 99,7 80 /6.26 r/ 30 /2.05 r/

R U

Таблица2

Продолжение табл.2

RU 2017866 C1

		_																				_	_
Конц-ция НСІ, %	1,00	1,02	1 1	1,05	0,94	001	2	. 0,97	1,20	0,97	66.0	1.71	1,02	1,20	1,20	1,09	1,07	1,04	1,03	1,24	1,28	1.02	1,00
С полим. %	4,4	4,2	ا ا	4,0	4,6	,	-	4,3	5,1	4,3	4,2	4,4	4,2	5.0	4,7	4,3	4,1	4,5	4,2	4,5	5,7	4,35	4,05
[\(\eta \) \(\tau \) [\(\tau \)	7,9	7,5	12.8	6,3	10.9	c u	n O	7.5	7.7	8,1	8,7	7,1	10,9	7,3	7,8	0'6	6'9	. 6'8	6'2	9,2	6,8	8,0	9,1
7,3♦♦ . □	520	480	гель	650	950	Coc	007	540	650	590	630	440	980	470	550	740	430	770	560	850	780	590	670
Концция соли, %					2,8	c	7 .0	2.9	4.7	8,	2,8	2,8	2,8	2,8	2,8	2,9	2.8	2,8	3,2	2,8	3.1	2,8	3,8
Пример		2	m	ব	ß		٥	7	œ	o 00	10	***	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22

ТаблицаЗ

RU 2017866 C1

					_			_						_							_						7
	азатели	M 10 ⁻³	Krc	\	MM ²	13,5	11,5		16,0	15,5	13.0	15,7	9,2	9,1	10,0	12,0	11,0	10,5	12,0	13,0	11,5	12,5	12,8	13,5	14,8	14,3	11,5
	Физико-механические показатели	>	3€			3,8	2,9		2,8	3,0	2,6	3,2	2,0	2,1	3,0	3,0	2,9	3.0	2,9	3,1	ထိ	3,1	3,0	2,2	3,3	3,5	3,1
	Физико-	Ľ	풔	Tekc	,	230	205	Не формируется	250	245	210	245	170	195	220	180	200	215	210	205	180	195	210	230	250	220	190
	нгивание	У, м/мин				35	35	•	40	35	35	35	40	35	45	40	32	32	40	32	32	. 04	32	32	40	35	.35
,	Термовытягивание	1,00				370	375		360	380	370	375	377	375	380	380	375	370	380	370	380	376	380	370	370	375	370
-	rypa, °C	термообработки	•			320	340		345	330	320	340	347	345	340	345	340	340	350	345	340	345	340	320	340	345	340
	Температура, °С	сушки	•			123	120	3	120	127	125	130	124	125	132	125	120	130	120	125	130	130	125	140	130	130	140
	Пример						2		4	ហ	9		- 00	ာတ	10	-	12	13	14	5	16	11	18	- 6	20	21	22

Продолжение табл.3

						_										-									
	Ž			40	42		45	32	36	33	. 40	40	36	35	36	41	37	40	43	32	. 41	36	39	40	45
	KJITP,	MM . 106	50-100°C	7,2	7,1		7,3	7,3	7,5	7,4	7,2	7,7	2'6	7,8	7,5	9'2	0,8	7,5	9'2	8'0	7,8	7,4	7,5	2,6	7,5
ские показатели	Влагопоглощение,	≈		2.2	1,8	ируется	1,5	3,5	4,2	3.5	2,2	2,2	2,5	2,6	2,5	2,0	3,0	3,0	2,0	3,1	3,0	2,6	. 2,3	2,1	4,1
Физико-механические показатели	Угол разориентац.	0		g	4	Не формируется	2	2	Ċ	ហ	9	on.	7	9	2	9	4	က	വ	4	4	က	7	က	4
	Т, текс				25,8		25,5	26,2	25,9	27,1	25,7	25,1	25,0	25,5	27,0	27,3	.26,8	25,3	27,4	27.8	27,5	25,5	25,3	25,7	25,4
	α,	KTC	MM ²	470	400		480	490	440	450	320	320	400	390	410	400	410	400	380	410	420	440	450	430	405
Пример				1	2	8	4	ഹ	9	~	8	6	9	-	12	13	14	15	16	17		19	20	21	22

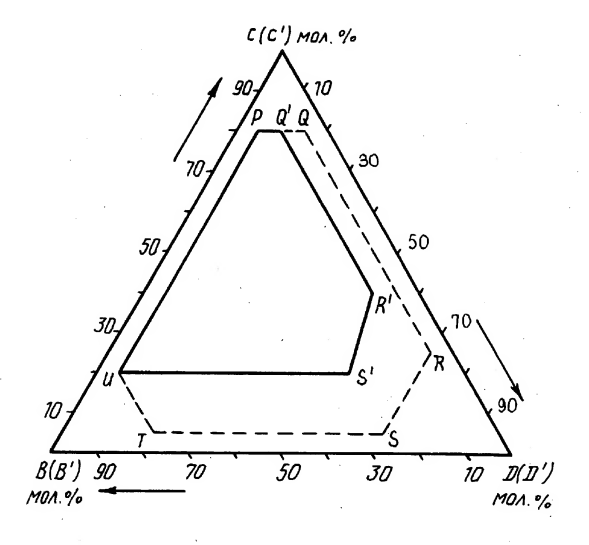
RU 2017866 C1

	$H_2^N - \bigcirc \longrightarrow H_2^N$	В	Моль	0,0184	0,0478	0,0606	0,0085	0,0374	0,0205	0,0496	0,0208	0,0081	0,0158	
Используемые мономеры				2,62	6,81	8,64	1,21	5,34	2,93	7,08	2,96	1,16	1,26	
Используем		Α	Моль	0,091	0,095	0,0854	0,0833	0,0822	0,0810	0,0980	0,1007	0,0806	0,0788	. 1200-
	0010		<u></u>	18,49	19,19	17,33	16,90	16.69	16.44	19.90	20,46	16.35	18.72	0100
Пример		1	L	13	14	: 15	92	17	. 81	19	20	21	22	

Таблица4

Продолжение табл. 4

Пример		Используемь	Используемые мономеры	
			,	
	H ₂		N z	
			1	
,		Моль	_	Моль
13	12.37	0.0552	1,99	0,0184
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	5.37	0.0239	2.58	0,0239
<u>τ</u>	3388	0,0173	0,94	0,0086
	5.72	0.00255	5,52	0,0511
2.7	9.32	0.0416	0,45	0,0042
. ~ ~	7.37	0.0329	3,11	0,0288
. 6	2.23	0.009	4,29	0,0397
00	16.28	0.0727	1,12	0.0104
	10.94	0,0488	2,64	0,0244
. 20	2 66	0,0119	5.56	0,0515
77	7,00	2		



တ